

WATER-BASE INK POR INK **RECORDING**

Patent Number:

JP9241565

Publication date:

1997-09-16

Inventor(s):

TSUTSUMI TAKEHIRO; SAWADA MICHITAKA

Applicant(s)::

KAO CORP

Requested Patent:

□ JP<u>9241565</u>

Application Number: JP19960048498 19960306

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09D11/10; C08F290/04; C09D11/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a water-base ink for ink jet recording which has a deep and vivid color and further improved water resistance by increasing the content of a hydrophobic dye in a water dispersion of a vinyl polymer.

SOLUTION: The dispersion of a vinyl polymer is prepd. by copolymerizing a styrene macromer of a styrene homopolymer or copolymer having a polymerizable functional group in its one terminal, a polymerizable unstaturated monomer having a salt forming group, and a monomer copolymerizable with these monomers in the presence of a radical polymerization initiator. The water- base ink for ink jet recording comprises a dispersion comprising a hydrophobic dye incorporated into the above dispersion.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

TC 2800 MAIL ROOM

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-241565

(43)公開日 平成9年(1997)9月16日

(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	ΡI	技術表	 示箇所
C 0 9 D 11/10	PTR		C 0 9 D 11/10	PTR	
C 0 8 F 290/04	MRN		C 0 8 F 290/04	MRN	
C 0 9 D 11/00	PSZ		C 0 9 D 11/00	PSZ	

審査請求 未請求 請求項の数5 〇1 (全8 頁)

	水陽水 水阻黑管	明本気の数り ひし	(王 8 貝)
特膜平8 -48498	. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
平成8年(1996)3月6日			「目14番10号
	(72)発明者 堤 武弘		E株式会社研
		- ·-	E株式会社研
	(74)代理人 弁理士	古谷 磐 (外3名)	
		特顧平8-48498 (71)出顧人 0000006 花王株 平成8年(1996)3月6日 東京都 (72)発明者 堤 武 和歌山 究所内 (72)発明者 澤田 注 和歌山 究所内	花王株式会社 東京都中央区日本橋茅場町17 (72)発明者 堤 武弘 和歌山県和歌山市湊1334 花3 完所内 (72)発明者 澤田 道隆 和歌山県和歌山市湊1334 花3 完所内

(54) 【発明の名称】 インクジェット記録用水系インク

(57)【要約】

【課題】 ビニルボリマーの水分散体中の疎水性染料の 封入量を多くし、色濃く、あざやかで、耐水性が一層向 上したインクジェット記録用水系インクの提供。

【解決手段】 片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらモノマーと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの分散体であって、該分散体中に疎水性染料が封入されてなる分散体を含有するインクジェット記録用水系インク。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルボリマーの水分散体を含有し、該分散体粒子中に疎水性染料が封入されていることを特徴とするインクジェット記録用水系インク

【請求項2】 スチレンマクロマーの重量平均分子量が 1,000~10,000である請求項1記載のインクジェット記録用水系インク。

【請求項3】 スチレンマクロマーが、片末端にアクリロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有し、スチレンの共重合割合が全モノマー中60重量%以上のスチレンとアクリロニトリルとの共重合体又はスチレン重合体である請求項1又は2記載のインクジェット記録用水系インク。

【請求項4】 ビニルポリマーの重量平均分子量が 3.0 00~50,000の範囲である請求項1~3のいずれか一項に記載のインクジェット記録用水系インク。

【請求項5】 疎水性染料が封入されているビニルポリマーの水分散体が、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相することにより製造される、請求項1~4のいずれか一項に記載のインクジェット記録用水系インク。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、インクジェット記録用水系インクに関するものであり、更に詳しくは、ビニルボリマーの水分散体中の疎水性染料の封入量を多くし、色濃く、あざやかで耐水性を一層向上させたインクジェット記録用水系インクに関するものである。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】インクジェット記録方式は、非常に微細なノズルからインク液滴を記録お材に直接吐出、付着させて、文字や画像を得る記録方式である。この方式によれば、使用する装置が低騒音で操作性が良いという利点を有するのみならず、カラー化が容易であり且つ記録部材として普通紙が使用できるという利点も有するため、近年広く用いられている。インクの吐出方式としては、プリンタヘッドに圧電素子を利用した圧電式と、発熱抵抗素子のヒータを利用した熱ジェット式とが、パーソナルプリンタとして広く用いられている。

【0003】このインクジェットプリンタに使用されるインクには、ノズルにインクが目詰まりするのを防止するために、通常水溶性染料及び多価アルコールが用いられている。水溶性染料を用いることにより、インクはノズルに目詰まりしにくくなるが、反面、耐水性に劣るという問題や、特に熱ジェット式の場合、プリンタヘッドにおける過剰の熱により染料が酸化され、インクがプリンタヘッドに焦げ付きやすいという問題があった。

【0004】インクジェット記録用インクの耐水性を向上させるために、インクとして顔料を用いたり(特開平4-28776号公報、同4-189876号公報、同4-359072号公報)、非水系液媒体を用いたり(特開平4-261478号公報)、耐水性に優れた染料を用いる(米国特許第4963189号)等が提案されている。しかしながら、インクとして顔料を用いると印刷物の彩度の低下を招くという問題や、ノズル内で目詰まりを起こすといった問題が生ずる恐れがある。また改善も十分とは言えない。

【0005】また、水不溶性ビニルポリマーラテックス 粒子内に分散染料を封入した状態で存在させるインク組成物(特開昭55-139471号公報)等が提案されているが、通常のビニルポリマーラテックスでは染料の 封入量が少なく、また保存安定性も十分ではない。

【0006】従って、本発明の目的は、ビニルボリマーの水分散体中の疎水性染料の封入量を多くし、色濃く、あざやかで、耐水性が一層向上したインクジェット記録用水系インクを提供することにある。

[00071

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、疎水性染料を粒子中に封入したビニルボリマー水分散体をインク基材として用いることにより、染料の有する発色性を損ねることなくインクの耐水性が向上することを見出し、しかもインクの安定性を損ねることなく十分な染料含有量を得るためには、特定の構造を有するビニルボリマー水分散体が有効であることを見出し、本発明を完成するに到った。

【0008】即ち、本発明は、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの水分散体を含有し、該分散体粒子中に疎水性染料が封入されていることを特徴とするインクジェット記録用水系インクを提供するものである。

[0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を詳細 に説明する。

【0010】本発明のインクジェット記録用水系インクは、粒子中に疎水性染料を封入した特定のビニルボリマ

ー水分散体を含有することを特徴とするものである。即ち、疎水性染料は少なくとも上記のような特定の構造を有するビニルボリマーによって形成される水分散体の粒子中に封入されている。

【0011】本発明に用いられるビニルボリマーとしては、疎水性染料を少なくともその内部に一部でも封入しうるミセルを形成し得るものであって、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合体又は共重合体からなるスチレンマクロマーと、塩生成基を有する重合性不飽和単量体と、これらと共重合可能な単量体とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるものである。

【0012】また疎水性染料が封入されたビニルボリマー水分散体を得る方法としては、上記のようにして得られたビニルボリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてボリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相する方法が好ましい。

【0013】本発明に用いられるスチレンマクロマーと

は、片末端に重合性官能基を有するスチレンの単独重合 体又は共重合体であり、重量平均分子量は 1,000~10,0 00の範囲が好ましい。分子量が 1,000未満では染料違入 率が十分ではなく、10,000を越えると焦げ付き性が激し くなる。これらのスチレンマクロマーとしては、特に片 末端に重合性官能基としてアクリロイルオキシ基又はメ タクリロイルオキシ基を有するものが好ましい。またス チレンマクロマーを構成するスチレン単位と共重合可能 なモノマー単位との割合は、全構成モノマー中スチレン 単位が60重量%以上、好ましくは70重量%以上であるこ とが十分な染料導入率を確保できる点から望ましい。ス チレン共重合体を構成するスチレンと共重合可能なモノ マーとしては、アクリロニトリル等が挙げられるが、こ れらに限定されない。このようなスチレンマクロマーの 具体例としては、下記式(1)で表される構造を有する ものが挙げられる。

【0014】 【化1】

$$CH_{2} = C - COOC_{2}H_{4} - CH_{2} - CH - CH_{2} - CH - H$$

$$CH_{2} - CH_{3} - CH_{2} - CH - H$$

$$CH_{2} - CH_{3} - C$$

【0015】(式中、m, nはm/n=6/4~10/0で、重量平均分子量が 1,000~10,000となる数を示す。)

本発明に用いられる塩生成基を有する重合性不飽和単量 体としては、カチオン性の単量体として、不飽和3級ア ミン含有モノマー、不飽和アンモニウム塩含有モノマー 等があり、具体的には、ビニルピリジン、2-メチルー 5ービニルビリジン、2ーエチルー5ービニルビリジン の如きモノビニルピリジン類: N,N-ジメチルアミノス チレン、 N.N-ジメチルアミノメチルスチレンの如きジ アルキルアミノ基を有するスチレン類: N,N-ジメチル アミノエチルアクリレート、 N,N-ジメチルアミノエチ ルメタクリレート、 N,N-ジエチルアミノエチルアクリ レート、 N.Nージエチルアミノエチルメタクリレート、 N.N-ジメチルアミノプロピルアクリレート、 N.N-ジ メチルアミノプロピルメタクリレート、 N,N-ジエチル アミノプロピルアクリレート、 N,N-ジエチルアミノブ ロビルメタクリレートの如きアクリル酸又はメタクリル 酸のジアルキルアミノ基を有するエステル類:2-ジメ チルアミノエチルビニルエーテルの如きジアルキルアミ ノ基を有するビニルエーテル類; N-(N',N'-ジメチル アミノエチル)アクリルアミド、 N-(N',N'-ジメチル アミノエチル)メタクリルアミド、 N-(N',N'-ジエチ ルアミノエチル) アクリルアミド、 N-(N',N'-ジエチ

ルアミノエチル) メタクリルアミド、 N-(N',N'-ジメ チルアミノプロピル) アクリルアミド、 N-(N',N'-ジ メチルアミノプロピル)メタクリルアミド、 N-(N',N' ージエチルアミノプロピル) アクリルアミド、 N-(N', パ-ジエチルアミノプロピル) メタクリルアミドの如き ジアルキルアミノ基を有するアクリルアミド又はメタク リルアミド類、あるいはこれらをハロゲン化アルキル (アルキル基の炭素数1から18、ハロゲンとして塩素、 臭素、ヨウ素)、ハロゲン化ベンジル、例えば塩化ベン ジル又は臭化ベンジル、アルキル又はアリールスルホン 酸、例えばメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸又は トルエンスルホン酸のアルキルエステル (アルキル基の 炭素数1から18)、及び硫酸ジアルキル(アルキル基の 炭素数1から4)の如き公知の4級化剤で4級化したも の等が挙げられる。又、アニオン性の単量体としては、 不飽和カルボン酸モノマー、不飽和スルホン酸モノマ 一、不飽和リン酸モノマー等があり、具体的には、不飽 和カルボン酸モノマーとしては、アクリル酸、メタクリ ル酸、クロトン酸、イタコン酸、マレイン酸、フマル 酸、シトラコン酸、2-メタクリロイルオキシメチルコ ハク酸等、又はそれらの無水物及び塩があり、不飽和ス ルホン酸モノマーとしては、スチレンスルホン酸、2-アクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸、3-スルホプロピル(メタ)アクリル酸エステル、ビスー

(3-スルホプロピル) -イタコン酸エステル等及びそれらの塩、その他2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリル酸の硫酸モノエステル及びそれらの塩があり、不飽和リン酸モノマーとしては、ビニルホスホン酸、ビニルホスフェート、ビス (メタアクリロキシエチル) ホスフェート、ジフェニルー2-メタクリロイロキシエチルホスフェート、ジブチルー2-アクリロイロキシエチルホスフェート、ジブチルー2-メタクリロイロキシエチルホスフェート、ジブチルー2-メタクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー2-(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3-(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3-(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー3-(メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート等が挙げられる。

【0016】本発明において用いられる上記単量体と共 重合可能な単量体としては、アクリル酸メチル、アクリ ル酸エチル、アクリル酸イソプロピル、アクリル酸 n-ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸n-アミ ル、アクリル酸イソアミル、アクリル酸 n -ヘキシル、 アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸n-オクチ ル、アクリル酸デシル、アクリル酸ドデシル等のアクリ ル酸エステル類:メタクリル酸メチル、メタクリル酸エ チル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸n-ブ チル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸n-アミ ル、メタクリル酸イソアミル、メタクリル酸nーヘキシ ル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル酸n 一オクチル、メタクリル酸デシル、メタクリル酸ドデシ ル等のメタクリル酸エステル類; スチレン、ビニルトル エン、2一メチルスチレン、クロルスチレン等のスチレ ン系モノマー; 2-ヒドロキシエチルアクリレート、3 ーヒドロキシプロピルアクリレート、ポリエチレングリ コールアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレ ート、3-ヒドロキシプロピルメタクリレート、ポリエ チレングリコールメタクリレート等のヒドロキシル基含 有アクリレート又はメタクリレート等が挙げられる。

【0017】本発明において、上記ビニルボリマーを製造する際には、スチレンマクロマーを全単量体成分に対して1~20重量%、好ましくは5~15重量%、塩生成基を有する重合性不飽和単量体を全単量体成分に対して10~40重量%、好ましくは20~35重量%、その他の単量体成分を全単量体成分に対して40~89重量%、好ましくは50~75重量%の割合で共重合することが望ましい。

【0018】本発明のビニルポリマーは、スチレンマクロマー及び上記単量体を、ラジカル重合開始剤の存在下、バルク重合法、溶液重合法、懸濁重合法、乳化重合法等の公知の重合法により重合させることにより製造されるが、特に溶液重合法により製造するのが好ましい。溶液重合法で用いる溶剤としては極性有機溶剤が好ましく、水混和性有機溶剤を水と混合して用いることもできる。かかる有機溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、プロパノール等の炭素数1~3の脂肪族アルコール;アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類;酢酸エチル等のエステル類などが挙げられ、これらのう

ち、特にメタノール、エタノール、アセトン、メチルエ チルケトン又はこれらと水との混合液が好ましい。これ ら有機溶剤は、単独又は2種以上を組み合わせて用いる ことができる。

【0019】上記重合に用いられるラジカル重合開始剤としては、例えば、2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビス (2,4ージメチルバレロニトリル)、2,2'ーアゾビス (4ーメトキシー2,4ージメチルバレロニトリル)、ジメチルー2,2'ーアゾビスブチレート、2,2'ーアゾビス (2ーメチルブチロニトリル)、1,1'ーアゾビス (1ーシクロヘキサンカルボニトリル)等のアゾ化合物が好適である。また、tーブチルペルオクトアート、ジクミルペルオキシド、ジーtーブチルペルオキシド、ジベンゾイルオキシド等の有機過酸化物を使用することもできる。これら重合開始剤は、モノマー混合物に対して0.001~2.0モル%、特に0.01~1.0モル%用いるのが好ましい。

【0020】上記重合時には、さらに重合連鎖移動剤を 添加してもよい。使用される重合連鎖移動剤の具体例と しては、例えば、オクチルメルカプタン、n-ドデシル メルカプタン、tードデシルメルカプタン、nーヘキサ デシルメルカプタン、n-テトラデシルメルカプタン、 t ーテトラデシルメルカプタンなどのメルカプタン領: ジメチルキサントゲンジスルフィド、ジエチルキサント ゲンジスルフィド、ジイソプロピルキサントゲンジスル フィドなどのキサントゲンジスルフィド類:テトラメチ ルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラムジスル フィド、テトラブチルチウラムジスルフィドなどのチウ ラムジスルフィド類:四塩化炭素、臭化エチレンなどの ハロゲン化炭化水素類;ペンタフェニルエタンなどの炭 化水素類;及びアクロレイン、メタクロレイン、アリル アルコール、2-エチルヘキシルチオグリコレート、タ ービノーレン、αーテルピネン、ァーテルピネン、ジペ ンテン、α-メチルスチレンダイマー(2,4 -ジフェニ ルー4-メチルー1-ペンテンが50重量部以上のものが 好ましい)、さらに9,10-ジヒドロアントラセン、1,4 ージヒドロナフタレン、インデン、 1,4-シクロヘキサ ジエン等の不飽和環状炭化水素化合物;キサンテン、 2.5-ジヒドロフラン等の不飽和ヘテロ環状化合物等が 挙げられる。これらは、単独でも2種以上を組み合わせ て使用してもよい。

【0021】重合は、通常30~ 100℃、好ましくは50~80℃で1~10時間行われ、使用するラジカル重合開始剤、モノマー、溶剤の種類などにより適宜選定される。また、重合は、窒素等の不活性ガス雰囲気下で行うのが好ましい。重合後、反応液から再沈澱、溶剤留去など、公知の方法により共重合体を単離することができる。また、得られた共重合体は、再沈澱を繰り返したり、膜分離、クロマトグラフ法、抽出法などにより、未反応のモノマー等を除去して精製することができる。

【0022】このようにして得られる本発明のビニルポリマーの重量平均分子量は3,000~50,000であることが、プリンタヘッドの焦げ付き性や、印刷後のインクの耐久性、及び分散体の形成性の点から好ましい。

【0023】本発明において、疎水性染料は少なくとも 上記のようにして得られるビニルボリマーによって形成 される分散体中に封入され得る染料であれば特に制限な く用いることができ、例えば油性染料、分散染料、直接 染料、酸性染料、及び塩基性染料等を挙げることができ るが、良好な封入性の観点から油性染料及び分散染料を 用いることが特に好ましい。

【0024】上記油性染料としては、特に限定されるものではないが、例えば、C.I.ソルベント・ブラック3,7,27,29,34、C.I.ソルベント・イエロー14,16,29,56,82、C.I.ソルベント・レッド1,3,8,18,24,27,43,51,72,73、C.I.ソルベント・バイオレット3、C.I.ソルベント・ブルー2,11,70、C.I.ソルベント・グリーン3.7及びC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられる。

【0025】また、上記分散染料としては特に限定され るものでないが、好ましい例としては、C.1.ディスパー ズ・イエロー 5, 42, 54, 64, 79, 82, 83, 93, 99, 10 0, 119, 122, 124, 126, 160, 184:1, 186, 198, 199, 204, 224, 237、C.1.ディスパーズ・オレンジ13, 29, 31:1, 33, 49, 54, 55, 66, 73, 118, 119, 163 \ C.1. ディスパーズ・レッド54, 60, 72, 73, 86, 88, 91, 9 2, 93, 111, 126, 127, 134, 135, 143, 145, 152, 153, 154. 159, 164, 167:1, 177, 181, 204, 206, 207, 22 1, 239, 240, 258, 277, 278, 283, 311, 323, 343, 34 8, 356, 362 、C.1.ディスパーズ・バイオレッド33、C. 1. ディスパーズ・ブルー56, 60, 73, 87, 113, 128, 14 3, 148, 154, 158, 165, 165:1, 165:2, 176, 183, 18 5, 197, 198, 201, 214, 224, 225, 257, 266, 267, 28 7, 354, 358, 365, 368、C.1.ディスパーズ・グリーン 6:1,9が挙げられる。

【0026】本発明に用いられる疎水性染料は、後述する転相乳化によって上記ビニルポリマーに効率的に封入される観点から、有機溶剤に2g/リットル以上溶解することが好ましく、20~500g/リットル溶解することが更に好ましい。

【0027】木発明のインクジェット記録用水系インクに用いられる染料が封入されたビニルポリマー水分散体は、好ましくは転相乳化法によって製造される。即ち、重合により得られた上記ビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相することにより得ることができる。

【0028】以下、転相乳化法について詳述する。まず、上記ビニルポリマー及び疎水性染料を有機溶剤に溶

解させる。この場合、有機溶剤 100重量部に対して、ビニルポリマー5~50重量部及び疎水性染料0.1~50重量 部を溶解させることが安定性の良い水分散体を得る点から好ましい。

【0029】ここで用いられる有機溶剤としては、親水 性有機溶剤が好ましく、具体的にはアルコール系、ケト ン系あるいはエーテル系等の溶剤が挙げられる。アルコ ール系溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、 nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノー ル、第2級ブタノール、第3級ブタノール、イソブタノ ール、ジアセトンアルコール等が挙げられる。ケトン系 溶剤としては、例えばアセトン、メチルエチルケトン、 ジエチルケトン、ジプロピルケトン、メチルイソブチル ケトン、メチルイソプロピルケトン等が挙げられる。エ ーテル系溶剤としては、ジエチルエーテル、ジブチルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ る。これらの中ではイソプロパノール、アセトン、メチ ルエチルケトンが好ましい。これらの親水性有機溶剤は 1種又は2種以上が混合して用いられ、必要によって は、高沸点親水性有機溶剤を併用しても良い。高沸点親 水性有機溶剤としては、フェノキシエタノール、エチレ ングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコール モノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエ ーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジ エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレング リコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールジ エチルエーテル、3ーメチルー3ープトキシブタノール 等が挙げられる。

【0030】次に、上記ビニルボリマー及び疎水性染料の有機溶剤溶液に必要に応じて中和剤を加え、該ビニルボリマー中の塩生成基をイオン化する。中和剤としては塩生成基の種類に応じてそれぞれ公知の酸或いは塩基を用いれば良い。酸としては、例えば塩酸、硫酸等の無機酸、酢酸、プロピオン酸、乳酸、コハク酸、グリコール酸等の有機酸が挙げられる。また、塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン等の3級アミン類、アンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が挙げられるが、上記に限定されるものではない。中和度については特に限定は無いが、得られる自己分散型ボリマー微粒子の水分散液の液性が弱酸性~中性になるように中和するのが望ましい。

【0031】上記中和剤の添加後、上記有機溶剤に水(イオン交換水)を加えて、系を減圧下に加熱することにより、上記有機溶剤を留去すると共に所定量の水を留去し、所定量の固形分濃度を有する本発明のビニル系ボリマー分散体が得られる。加える水の量は、上記中和剤添加後の有機溶剤 100重量部に対して 100~300重量部であることが好ましい。この場合、上記有機溶剤に一般的な分散剤を添加しても良い。

【0032】このようにして得られた、疎水性染料を封

入したビニルポリマー水分散体の粒径は、 $0.01\sim0.50\mu$ mであることが好ましい。上記粒径が 0.01μ mに満たないとインクのにじみが発生し、 0.50μ mを越えると分散体の安定性を損ねる恐れがあるため、上記範囲内であることが好ましい。上記粒径は、 $0.02\sim0.15\mu$ mであることが更に好ましい。

【0033】本発明のインクジェット記録用水系インクにおいて、上記疎水性染料が封入されたビニルボリマー水分散体中のポリマー分としては、固形分換算で該インク中に1~50重量%配合されることが好ましく、2~30重量%配合されることが更に好ましい。上記ビニルボリマーの配合量が1重量%に満たないと、印字濃度が不十分であり、50重量%を越えるとインクの分散安定性が低下したり、ノズル先端でのインク蒸発に伴う液の増粘や粒子の凝集が起こることによって、ヘッドの目詰まりが起こる場合があるので、上記範囲内とすることが好ましい。

【0034】一方、疎水性染料は、本発明の水系インク中に1~10重量%配合されることが好ましく、1.5~5重量%配合されることが更に好ましい。疎水性染料の配合量が1重量%に満たないと印字濃度が不十分であり、10重量%を越えると水分散体の経時安定性が低下し、粒径増大の傾向があるので、上記範囲内とすることが好ましい。

【0035】本発明のインクジェット記録用水系インクは、水を媒体とし、疎水性染料を封入した上記特定のビ

ニルボリマー分散体を含有するのに加えて、従来公知の各種添加剤、例えば多価アルコール類のような湿潤剤、 分散剤、消泡剤、防御剤及び/又はキレート剤等を添加することが好ましい。

【0036】ここで、湿潤剤としては、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリン、ジエチレングリコールンエチルエーテル、ジエチレングリコールモノローブチルエーテル等の多価アルコール及びそのエーテル、アセテート類、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルイミダゾリジノン等の含窒素化合物類の1種又は2種以上を使用することができる。これらの湿潤剤の配合量に特に制限はないが、上記インク中に好ましくは 0.1~50重量%配合することができる。更に好ましくは 0.1~30重量%配合することができる。

【0037】また分散剤としては、特に制限されないが、ビニルポリマー分散体の安定性を損なわない範囲で、アニオン系、ノニオン系、カチオン系の分散剤を用いることができる。また、消泡剤としては特に制限されないが、下記式(2)で表される化合物を用いることが、インク調製の際における泡の発生の抑制及びインクの表面張力の調整の点から特に好ましい。

[0038]

【化2】

$$R_{5} - S_{i} - 0 \xrightarrow{R_{1}} R_{2} \xrightarrow{R_{1}} R_{5} \xrightarrow{R_{3}} R_{5} \xrightarrow{CH_{3}} R_{5} \qquad (2)$$

【0039】〔式中、R₁, R₂, R₃及びR₄は同一又は異なって、炭素数1~10のアルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基を示し、R₅及びR₆は同一又は異なって、炭素数1~10のアルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基又はエポキシ基を示し、p及びqは同一又は異なって、0~1000、好ましくは10~100 の整数を示す。〕

上記式(2)で表される化合物としては、例えば信越シリコーン(株)製の、KF%, 66, 69, KS68, 604, 6 07A, 602, 603, KM73, 73A, 73E, 72, 72A, 72 C, 72F, 82F, 70, 71, 75, 80, 83A, 85, 89, 90, 68-1F, 68-2F等が挙げられる。

【0040】消泡剤の配合量は特に制限はないが、本発明のインクジェット記録用水系インク中に 0.001~2.0重量%配合されることが好ましく、0.005~0.5重量%配合されることが更に好ましい。消泡剤の配合量が 0.001重量%に満たないとインク調整時に泡が発生し易く、また、インク内での小泡除去が難しく、 2.0重量%を越えると泡の発生は抑えられるものの、印字の際、インク

内でハジキが発生し、印字品質の低下が起こるので、上 記範囲内とすることが好ましい。

【0041】このようにして得られた本発明のインクジェット記録用水系インクは、十分な量の疎水性染料を含有することができ、非常に優れた耐水性を有する。

[0042]

【実施例】以下に、本発明に係わるビニルボリマー分散体の製造例、及び本発明の水系インクの実施例及び比較例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではないことは勿論である。尚、例中の部及び%は特記しない限り重量基準である。

【0043】製造例1~2

機拌機、還流冷却管、滴下ロート、温度計、窒素導入管の付いた反応容器に、重合溶媒としてメチルエチルケトン20部、重合性不飽和単量体として、表1の初期仕込モノマーの欄に記載されているモノマー及び重合連鎖移動剤を仕込み、窒素ガス置換を十分行った。一方、滴下ロート中に、表1の滴下モノマーの欄に記載されているモノマー及び重合連鎖移動剤とメチルエチルケトン60

部、、2,2'-アゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル) 0.2部を十分窒素置換を行った後に仕込んだ。窒素雰囲 気下、反応容器内の混合溶液を撹拌しながら65℃まで昇 温し、滴下ロート中の混合溶液を3時間かけて徐々に滴 下した。滴下終了2時間後、2,2'-アゾビス(2,4-ジメ チルバレロニトリル)0.1部をメチルエチルケトン5部に 溶解した溶液を加え、更に65℃で2時間、70℃で2時間 熟成させることにより共重合体溶液を得た。

【0044】得られた共重合体溶液の一部を、減圧下、 105℃で2時間乾燥させ、完全に溶媒を除去することに よって単離し、標準物質としてポリスチレン、溶媒とし てテトラヒドロフランを用いたゲルパーミエーションク ロマトグラフィーにより分子量を測定したところ、<u>重量</u> 平均分子量として約10,000であった。

【0045】上記で得られた共重合体溶液にアセトン1000部、及び表1に示す疎水性染料を33.4部を加えて完全に溶解させ、攪拌下、表1に示す塩基の30%水溶液を98部加えて共重合体中の塩生成基を一部中和し、イオン交換水1500部を加えた後、減圧下60℃でメチルエチルケトン及びアセトンを完全に除去し、更に一部の水を除去することにより濃縮し、固形分濃度が10重量%の疎水性染料封入ビニルボリマー水分散体を得た。

【0046】 【表1】

	製造例 1	製造例 2		
初期任込	nープチルメタクリレート 10部	t-ブチルメタテリレート 【 2部3		
モノマー	ヒドロキシェチルメタタリレート 2 部	ポリエチレングリコーカメテクリレート 2 部		
及び 重合連鎖	メタクリル酸 7 部	アクリル酸 5部		
移動剤	スチレンマクロマー A *1 1 部	スfレンマクロマー B ** 1 部		
	n-テトラデシルメルカブタン 0.6部	n-ドゲシルメルカプタン 0.6部		
滴下	ロープチルメナクリレート 40部	t-ブチルメタクリレート 48部		
モノマー	とドロキシエチルメタタリレート 8 部	ポリエチレングリコーのメタクリレート 8 部		
及び 重合連鎖	メタクリル酸 28部	アクリル酸 20部		
五百 型 朝 移動剤	スチレンマクロマ - A * J 4 部	スチレンマクロマー B ** 4 部		
	n-テトラデシルメルカプタン 2. 4部	n-ドデシルメルカブタン 2.4部		
中和塩基	アンモニア	ジエタノールアミン		
染 料	AEUV - Dyk C-BR	スピロン・イエローC-GNH. New		
	(保土ヶ谷化学開製)	(保土ヶ谷化学樹製)		

【0047】注)

*1 スチレンマクロマーA:東亜合成(株)製,商品名AN-6(スチレン/アクリロニトリル共重合マクロマー.スチレン含有率70重量%,重量平均分子量6,000) *2 スチレンマクロマーB:東亜合成(株)製,商品名AS-6(スチレン単独重合マクロマー,重量平均分子量6,000)

実施例1~2

製造例1~2で得られたビニルボリマー水分散体80部と ジエチレングリコール10部、グリセリン10部、消泡剤 (信越シリコーン(株)製KM-71)0.1部を混合し、得 られた分散液を0.2μmのフィルターによって沪過し、 ごみ及び粗大粒子を除去して、水系インクを得た。得ら れたインクについて、下記方法により物性を評価した。 結果を表2に示す。

【0048】<評価方法>

(1) 印字濃度

印字は、市販のキャノン(株)製のマイクロバブルジェットプリンター(型番BJ-10VL)を用いて、PPC用再生紙(日本加工製紙(株)製)にベタ印字を行い、室温にて24時間自然乾燥させた後、その光学濃度をマクベス濃度計RD918(マ11クベス社製)で測定した。【0049】(2) にじみ

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙 (株)製)に英数文字を印字し、1時間以上放置した 後、顕微鏡及び目視で文字のシャープさや文字より発生 するヒゲ状のにじみの度合を下記基準で評価した。 ○:文字がシャープでヒゲ状のにじみもない

△:文字がシャープさがなく、にじみも少し発生

×:文字がシャープさがなく、にじみも多い。

【0050】(3) 耐水性

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙 (株)製)にベタ印字し、1時間以上乾燥した後、静水中に垂直に10秒間浸漬し、そのまま垂直に引き上げた。 室温にて自然乾燥させた後、同じ印字の印字濃度を上記 マクベス濃度計を用いて測定し、下記式から耐水性を求めた。

耐水性(%)=浸漬後の印字濃度/初期の印字濃度×10

比較例1~2

比較例として通常のインクジェット記録用インクに使用

されている水溶性染料を用いて以下の配合により、インクを調製した。得られたインクについて、上記実施例と同様に物性を評価した。結果を表2に示す。

【0051】<比較例1のインク>

C.I.ダイレクトイエロー132 1.5%
 ジエチレングリコール 7.5%
 グリセリン 2.5%
 イオン交換水 88.5%
 <比較例2のインク>
 C.I.アシッドレッド52 1.5%
 トリエチレングリコール 10 %
 1.2,6 -ヘキサントリオール 5 %
 イオン交換水 83.5%

[0052]

【表2】

	実施例 1	実施例 2	比較例1	比較例 2
ビニばリマー 水分散体	製造例1	製造例 2		_
印字濃度	1. 27	1. 26	1.30	1.32
にじみ	0	0	Δ	Δ~×
耐水性	98%	100%	75%	72%

【手続補正書】

【提出日】平成8年11月15日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】請求項3

【補正方法】変更

【補正内容】

【請求項3】 スチレンマクロマーが、片末端にアクリロイルオキシ基又はメタクリロイルオキシ基を有し、スチレンの共重合割合が全モノマー中60重量%以上のスチレン共重合体又はスチレン重合体である請求項1又は2記載のインクジェット記録用水系インク。